# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

Con. Y

Concise Explanation of the Japanese References

#### Reference 6

This specification discloses an amino acid sequence of cytochrome P450 $_{\rm c25}$  isolated from rat liver, and the DNA sequence encoding this protein.

The inventors constructed a lambda gt11 cDNA expression library from rat liver, screened with antibodies raised against purified P450<sub>c25</sub>, and selected the positive clone designated pLMT25. The cDNA insert of this clone was sequenced, and the amino acid sequence was predicted. The amino acid sequence showed 73% identity with a mitochondrial P450 derived from rabbit liver which catalyzes the 26- (or 27-) hydroxylation of 5 $\beta$ -cholestane-3 $\alpha$ ,7 $\alpha$ ,12 $\alpha$ -triol. This result showed that this protein is cytochrome P450<sub>c25</sub>, which catalyzes 25-hydroxylation of vitamin D  $_3$  in rat liver mitochondria.

#### 19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-232493

1 Int. Cl. 5 C 12 N 15/53 //( C 12 N C 12 R

識別記号

广内整理番号

❸公開 平成3年(1991)10月16日

ZNA

7236-4B

8717-4B C 12 N 15/00 審査請求 未請求 請求項の数 9

(全10頁)

60発明の名称

チトクロムP450c2s遺伝子

20特 願 平2-27711

四出 願 平2(1990)2月6日

勿発 肕 署 奥 田

九一郎

広島県広島市佐伯区美鈴が丘南1丁目7番4号

**创出**: 双 人 住友化学工業株式会社

大阪府大阪市中央区北浜 4 丁目 5 番33号 光凞

個代 理 弁理士 諸石 外1名

#### 跀

## し. 発明の名称

チトクロム.P450ca 遺伝子

#### 2. 特許請求の範囲

- チトクロムP450cz, をコードする遺伝子
- ラット肝のチトクロムP450cz,をコードする 遺伝子
- 下記アミノ酸配列をコードする塩基配列を含 む特許請求の範囲第2項記載の遺伝子

Met Ala Valleu Ser Arg Met Arg Leu Arg Trp AlaLeu Leu AspThrArgValMetGlyHisGlyLeuCysProGlnGlyAla ArgAlaLysAlaAlalleProAlaAlaleuArgAspHisGlu SerThrGluGlyProGlyThrGlyGlnAspArgProArgleu ArgSerLeuAlaGiuLeuProGlyProGlyThrLeuArgPhe LeuPheGinLeuPheLeuArgGiyTyrValLeuHisLeuNis GluLeuGinAlaleuAsnlysAlalysTyrClyProMetTrp ThrThrThrPheGlyThrArgThrAsnValAsnLeuAlaSer AlaProLeuLeuGluGlnValMetArgGlnGluGlyLysTyr ProlleArgAspSerMetGluGlnTrpLysGluHisArgAsp HisLysGlyLeuSerTyrGlyllePhelleThrGlnGlyGln

GlnTrpTyrHisLeuArgHisSerLeuAsnGlnArgMetLeu LysProAlaGluAlaAlaLeuTyrThrAspAlaLeuAsnGlu Valile Ser AspPhelle Ala ArgLeu AspGln Val ArgThr GluSerAlaSerGlyAspGlnValProAspValAlaHisLeu LeuTyr Histeu AlaLeu Glu Aiaile Cys Tyrlle Leu Phe GlulysArgValGlyCysLeuGluProSerlleProGluAsp ThrAlaThrPhelleArgSerValGlyLeuNetPheLysAsn SerValTyrValThrPheLeuProLysTrpSerArgProLeu LeuProPheTrpLysArgTyrMetAsnAsnTrpAspAsnIle PheSerPheGlyGluLysMetIleHisGlnLysValGlnGlu lleGluAlaGinLeuGinAlaAlaGiyProAspGiyValGin YalSerGlyTyrLeuHisPheLeuLeuThrLysGluLeuLeu SerProGinGluThr ValGlyThr PheProGluLeuileLeu AlaGlyValAspThrThrSerAsnThrLeuThrTrpAlaLeu TyrHisLeuSerLysAsnProGlulleGlnGluAlaLeuHis LysGluValThrGlyValValProPheGlyLysValProGln Asnlys AspPheAlaHisMetProLeulculysAlaVallle LysGluThrLeuArgleuTyrProValYalProThrAsnSer ArgitelleThrClutysGluThrGlulleAsnGlyPheleu PheProLysAsnThrGInPheValleuCysHisTyrValVal

SerArgAspProSerValPheProGluProGluSerPheGln
ProHisArgTrpLeuArgLysArgGluAspAspAsnSerGly
lieGlnHisProPheGlySerValProPheGlyTyrGlyVal
ArgSerCysLeuGlyArgArgIleAlaGluLeuGluMetGln
LeuLeuLeuSerArgLeulleGlnLysTyrGluYalValLeu
SerProGlyMetGlyGluValLysSerValSerArgIleVal
LeuValProSerLysLysValSerLeuArgPheLeuGinArg
533
Gin

# (4) 下記塩基配列を含む特許請求の範囲第 2 項記載の遺伝子

T GCC TGG ATG GGG CGC GTA GTC TCT GGC TCT

AAA CTC TTG GCT TCT CAG ACA CGA TCT ATG GCT

GTG TTG AGC CGC ATG AGA CTG AGA TGG GCG CTT

CTG GAC ACT CGT GTG ATG GGC GGC CTC TGC CCA

CAA GGG GCC AGA GCC AAG GCC GCG ATC CCT GCA

GCC CTC CGG GAT CAC GAG AGC ACG GAG GGT CCA

GGA ACA GGT CAA GAC CGA CCC CGC ACG CTA CGC

CTG GCG GAG CTT CCG GGA CCC GGA ACG CTA CGC

GCG GCT GGG CCA GAT GGG GTC CAG GTA TCT GGC THE CTG CAC TTC CTG CTG ACT AND GAN TTG CTC AGT CCT CAA GAG ACT GTC GGC ACC TTT CCT GAG CTG ATC TTG GCT GGG GTA GAC ACG ACA TCC AAT ACA CTG ACC TGG GCC CTG TAT CAC CTT TCA AAG AAC CCA GAG ATC CAG GAA GCC TTG CAC AAG GAA GTG ACT GGT GTG GTA CCC TTC GGG AAG GTG CCC CAG AAC AAG GAC TTT GCC CAC ATG CCC CTG CTA AAA GCT GTG ATT AAG GAG ACC CTG CGC CTC TAC CCT GTG GTT CCC ACA AAC TCC CGG ATC ATC ACA GAA AAG GAA ACT GAA ATT AAT GGC TTC CTC TTC CCT AAG AAT ACA CAG TIT GTG TTA TGC CAC TAC CTG GTG TCC CGA GAT CCC AGT GTC TTT CCT GAG CCC GAG AGC TTC CAG CCT CAC CGA TGG CTG AGG AAG AGA GAG GAC GAT AAC TCC GGG ATC CAA CAC CCA TIT GGC TOT GTG CCC TIT GGC TAT GGG GTT CGG TCC TGC CTG GGT CGC AGG ATT GCA GAA CTG GAG ATG CAA CTC CTG CTG TCA AGG CTG ATA CAA AAG TAT GAG GTG GTC CTG TCT CCC GGG ATG GGA GAA GTG AAG TCT GTG TCC CGC ATC GTC CTG GTT CTG CAC TTG CAC GAG CTC CAG GCG CTG AAC AAG GCC AAG TAC GGC CEA ATG TGG ACA ACC ACC TTT GGG ACT CGC ACC AAT GTG AAT CTG GCT AGC GCC CCG CTC TTG GAG CAA GTG ATG AGA CAG GAG GGC AAG TAC CCC ATA AGA GAC AGC ATG GAG CAG TGG AAG GAG CAC CGA GAC CAC AAA GGC CTC TCC TAT GGG ATC TTC ATC ACA CAA GGA CAG CAG TGG TAC CAT CTG CGT CAT AGT TTG AAT CAG CGG ATG CTG AAG CCT GCT GAG GCA GCC CTC TAC ACA GAT GCC TTA AAC GAG GTC ATC AGT GAC TTT ATT GCC CGG CTG GAC CAG GTG CGG ACA GAG AGT GCA TCA GGG GAT CAG GTG CCA GAT GTG GCA CAT CTT CTC TAC CAC CTT GCC TTG GAA GCC ATC TGC TAT ATC CTG TTT GAG AAA AGG GTT GGC TGC CTG GAG CCC TCC ATC CCT GAG GAC ACC GCC ACC TTC ATC AGA TCT GTT GGA CTC ATG TTC AAG AAC TCA GTC TAT GTC ACT TTC CTT CCC AAG TGG TCT CGG CCT CTG CTG CCC TTT TGG AAG CGA TAC ATG AAT AAC TGG GAT AAC ATT TTC TCC TTC GGG GAG AAG ATG ATT CAT CAA AAA GTC CAG GAG ATA GAA GCC CAG CTA CAG

CCC AGC AAG AAG GTG AGC CTA CGC TTT CTG CAG AGA CAG TAG TAC CAA GCT GGG CTC CTG CTC CAT GGG ACT TGT CCA GAA GCC CTG GCA CAG AAG TTC TTG GCC AGT CTC ACG TCA CAT GTC ACG ATG CCA GAT TCA ACA GGG GAC CTC TCT GCC CTT CCC ATA GAC ACC AGA CGT CTG GCA CAA TCT CTA CTG AGC ACC ACC CAT TTA AGA CAT TAG AGC ACC TCA TAT CAC AGG ACG GTG CTT GGG TAC AAT TTA AAA TAA AAA

- (5) ラット肝のチトクロムP450c : , をコードする 塩基配列を含む組換え体 D N A
- (6) 微生物細胞内で自己增殖可能な特許請求の範囲第5項記載の組換え体 DNA
- (7) 特許請求の範囲第 5 項記載の組換え体 D N A pLMT25
- (8) ラット肝のチトクロムP450ci、をコードする 塩基配列を含み、微生物細胞内で自己増殖可能な DNAを保持する形質転換微生物
- (9) 特許請求の範囲第8項記載の微生物エシェリ キア・コリ(Esherichia coli)JM105/pLMT25

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 〔産業上の利用分野〕

本発明は、チトクロムP450c.i.をコードする遺伝子に関する。本発明により得られた遺伝子を微生物細胞などで発現させることにより、放酵素を工業的に生産し、活性型ピタミン0,の製造プロセスへ利用することができる。

#### (従来技術および問題点)

チトクロムP450(以下P450と落する)は微生物から哺乳動物にいたるまで広く生物界に存在するへ上酵素であり、広範囲の脂溶性化合物に対対の示する反応を触媒する。P450の分子す広範囲の基質特異性は、1つには、P450の分子を固定をしている。サなわち、生物界には多数のP450分子種が存在し、それぞれのP450分子種は異性を示す。しかしながら、P450に電子を供給する経路は共通であり、哺乳動物の小シジンを供給する経路は共通であり、哺乳動物の小シジンを供給するとして、分子内にフラビンオチドを含めては、主とドとフラビンモノヌクレオチトクロムP450還元酵素がNADPHから供

本発明者らは、ラットの肝ミクロソームからど タミンD,の25位水酸化を触媒するP450分子種を 積製し、その性質を明らかにした (S. Hayashi et al., ジャーナル オブ バイオケミストリー。 g 9巻、1753-1763頁、1986年)。また、このP450 分子種がオスラットの肝ミクロソームから精製さ れたP450x-,と免疫化学的に相同性の高いことを 見いだした(S. Hayashi et al., ジャーナル オ ブ バイオケミストリー, 103巻,853-857 頁. 1988年)。 しかしながら、P450<sub>4-1</sub> をコードする 遺伝子を酵母細胞に発現させた場合、P450-4-1,が 触媒するテストステロンの16α位水酸化活性は 検出されたものの、ビタミンD:の25位水酸化活 性は検出できなかったことから、両分子種は互い に異なると考えられた (S. Hayashi et al., ジャ ーナル オブ バイオケミストリー,103巻,858-862 頁、1988年)。 一方、H. Dahlack と K. Wikval l はウナギの肝ミトコンドリアからピタミン0.の 2 5 位水酸化を触媒するP450分子種の精製を報告 した(バイオケミカル ジャーナル、 252巻,207

給される電子を、それぞれのP450分子種へ伝達する役割をはたす。一方、ミトコンドリアでは、フラビンアデニンジヌクレオチドを含むNADPH ーフェレドキシン週元酵素、および、非ヘム鉄を含むフェレドキシンの 2 種類の酵素が、NADPH からP450への電子伝達に関与する。

- 213 頁、1988年)。また、ヒトでは、肝ミトコ ンドリアでのみビタミンD:の25位水酸化活性が 見い出されている(H.Oftebro et al., ジャーナ ル オブ リピッド リサーチ、22巻、1254-12 64頁, 1981年)。 したがって、ビタミンD,の代謝 活性化には肝ミトコンドリアのP450の分子種が生 理的に重要であることが示唆された。 そこで、 本発明者らは、最近、ラットの肝ミトコンドリア から、ピタミンD,の25位水酸化を触媒するP450 分子種を、その活性を指標にして、単一にまで精 製することに成功した。積製したP450標品は、ビ タミン0,の25位水酸化反応のみを特異的に触媒 し、活性発現には、ウシ副腎ミトコンドリアから 精製したアドレノドキシン、および、アドレノド キシン選元酵素を必要とすることが判った(0. Mas umoto et al., ジャーナル オブ パイオロジカ ルケミストリー,263巻, 14256-14260 頁、1988年 )。近年、種々の動物種のさまざまな臓器から、 P450の遺伝子がクローニングされており、これら P450を工業的に生産することも可能である。

P450cm、はビタミンD,の代謝活性化の初発反応を 触媒する酵素であり、本酵素を大量生産できれば、 活性型ビタミンD,の工業的製造プロセスへの応用 が可能になる。そのために、本発明者らは、設意 努力してラット肝から、P450cm、をコードする遺 伝子のクローニングに成功した。

これにより、P450cm を生産することが可能になった。

すなわち、本発明の第1の目的は、ラット肝P4 50c., をコードする遺伝子を提供することにある。 好ましい遺伝子は、下記アミノ酸配列に対応する 塩基配列を含む遺伝子である。

I MetAlaValLeuSerArgMetArgLeuArgTrpAlaLeuLeu AspThrArgValMetGlyHisGlyLeuCysProGlnGlyAla ArgAlaLysAlaAlaIleProAlaAlaLeuArgAspHisGlu SerThrGluGlyProGlyThrGlyGlnAspArgProArgLeu ArgSerLeuAlaGluLeuProGlyProGlyThrLeuArgPhe LeuPheGlnLeuPheLeuArgGlyTyrValLeuHisLeuHis GluLeuGlnAlaLeuAsnLysAlaLysTyrGlyProMetTrp ThrThrThrPheGlyThrArgThrAsnValAsnLeuAlaSer

LysGluThrLeuArgLeuTyrProValValProThrAsnSer
ArgllelleThrGluLysGluThrGluIleAsnGlyPheLcu

"PheProLysAsnThrGlnPheValLeuCysHisTyrValVal
SerArgAspProSerValPheProGluProGluSerPheGln
ProHisArgTrpLeuArgLysArgGluAspAspAsnSerGly
lleGlnHisProPheGlySerValProPheGlyTyrGlyVal
ArgSerCysLeuGlyArgArgIleAlaGluLeuGluMetGln
LeuLeuLeuSerArgLeulleGlnLysTyrGluValValLeu
SerProGlyMetGlyGluValLysSerValSerArgIleVal
LeuValProSerLysLysValSerLeuArgPheLeuGlnArg
533
Gln

さらに好ましいものは下記塩基配列を含む遺伝子 である。

T GCC TGG ATG GGG CGC GTA GTC TCT GGC TCT

AAA CTC TTG GCT TCT CAG ACA CGA TCT ATG GCT

GTG TTG AGC CGC ATG AGA CTG AGA TGG GCG CTT

CTG GAC ACT CGT GTG ATG GGC GGC CTC TGC CCA

CAA GGG GCC AGA GCC AAG GCC GCG ATC CCT GCA

GCC CTC CGG GAT CAC GAG AGC ACG GAG GGT CCA

GGA ACA GGT CAA GAC CGA CCG CGC CTG CGG AGT

AlaProleuleuGluGlnValMetArgGlnGiuGlyLysTyr ProlleArgAspSerMetGluGinTrpLysGluHisArgAsp HistysGlyLeuSerTyrGlyllePhelleThrGlnGlyGln GlnTrpTyrHisLeuArgHisSerLeuAsnGlnArgMetLeu LysProAlaGluAlaAlaLeuTyrThrAspAlaLeuAsnGlu Vallle SerAso Phelle Ala Argleu Asp Gln Val Arg Thr GluSerAlaSerGlyAspGlnValProAspValAlaHisLeu LeuTyrHisteuAlaLeuGluAlaileCysTyrileLeuPhe GluLysArgValGlyCysLeuGluProSerileProGluAsp ThrAlaThrPhelleArgSerValGlyLeuMetPheLysAsn  $Ser \verb|ValTyrValThr| Phe Leu Pro Lys Trp Ser Arg Pro Leu$ LeuProPheTrpLysArgTyrMetAsnAsnTrpAspAsnile PheSerPheGlyGluLysMet!leHisGinLysValGlnGlu lleGluAlaGinLeuGlnAlaAlaGlyProAspGlyValGln ValSerGlyTyrleuHisPheleuleuThrLysGluLeuteu SerProGinGiuThrValGlyThrPheProGluLeuIleLeu AlaGlyYalAspThrThrSerAsnThrLeuThrTrpAlaLeu TyrKisLeuSerlysAsnProGlulleGinGluAlaLeuHis LysGluYalThrGlyValValProPheGlyLysValProGin Asnlys AspPhe AlaHis Met ProleuLeulys Ala Vallle

CTG GCG GAG CTT CCG GGA CCC GGA ACG CTA CGC TIT TTA TTC CAG CTA TIT CTA CGA GGC TAT GTG CTG CAC TTG CAC GAG CTC CAG GCG CTG AAC AAG GCC AAG TAC GGC CCA ATG TGG ACA ACC ACC TTT GGG ACT CGC ACC AAT GTG AAT CTG GCT AGC GCC CCG CTC TTG GAG CAA GTG ATG AGA CAG GAG GGC AAG TAC CCC ATA AGA GAC AGC ATG GAG CAG TGG AAG GAG CAC CGA GAC CAC AAA GGC CTC TCC TAT GGG ATC TTC ATC ACA CAA GGA CAG CAG TGG TAC CAT CTG CGT CAT AGT TTG AAT CAG CGG ATG CTG AAG CCT GCT GAG GCA GCC CTC TAC ACA GAT GCC TTA AAC GAG GTC ATC AGT GAC TTT ATT GCC CGG CTG GAC CAG GTG CGG ACA GAG AGT GCA TCA GGG GAT CAG GTG CCA GAT GTG GCA CAT CTT CTC TAC CAC CTT GCC TTG GAA GCC ATC TGC TAT ATC CTG TTT GAG AAA AGG GTT GGC TGC CTG GAG CCC TCC ATC CCT GAG GAC ACC GCC ACC TTC ATC AGA TCT GTT GGA CTC ATG TTC AAG AAC TCA GTC TAT GTC ACT TTC CTT CCC AAG TGG TCT CGG CCT CTG CTG CCC TIT TGG AAG CGA TAC ATG AAT AAC TGG GAT

AAC ATT TTC TCC TTC GGG GAG AAG ATG ATT CAT CAA AAA GTC CAG GAG ATA GAA GCC CAG CTA CAG GCG GCT GGG CCA GAT GGG GTC CAG GTA TCT GGC TAC CTG CAC ITC CTG CTG ACT AAG GAA TTG CTC AGT CCT CAA GAG ACT GTC GGC ACC TTT CCT GAG CTG ATC TTG GCT GGG GTA GAC ACG ACA TCC AAT ACA CTG ACC TGG GCC CTG TAT CAC-CTT TCA AAG AAC CCA GAG ATC CAG GAA GCC TTG CAC AAG GAA GTG ACT GGT GTG GTA CCC TTC GGG AAG GTG CCC CAG AAC AAG GAC TTT GCC CAC ATG CCC CTG CTA AAA GCT GTG ATT AAG GAG ACC CTG CGC CTC TAC CCT GTG GTT CCC ACA AAC TCC CGG ATC ATC ACA GAA AAG GAA ACT GAA ATT AAT GGC TTC CTC TTC CCT ANG ANT ACA CAG TIT GTG TTA TGC CAC TAC GTG GTG TCC CGA GAT CCC AGT GTC TTT CCT GAG ECC GAG AGC TTC CAG CCT CAC CGA TGG CTG AGG AAG AGA GAG GAC GAT AAC TCC GGG ATC CAA CAC CCA TIT GGC TCT GTG CCC TTT GGC TAT GGG GTT CGG TCC TGC CTG GGT CGC AGG ATT GCA GAA CTG GAG ATG CAA CTC CTG CTG TCA AGG CTG ATA CAA

AAG TAT GAG GTG GTC CTG TCT CCC GGG ATG GGA
GAA GTG AAG TCT GTG TCC CGC ATC GTC CTG GTT
CCC AGC AAG AAG GTG AGC CTA CGC TTT CTG CAG
AGA CAG TAG TAC CAA GCT GGG CTC CTG CTC CAT
GGG ACT TGT CCA GAA GCC CTG GCA CAG AAG TTC
TTG GCC AGT CTC ACG TCA CAT GTC ACG ATG CCA
GAT TCA ACA GGG GAC CTC TCT GCC CTT CCC ATA
GAC ACC AGA CGT CTG GCA CAA TCT CTA CTG AGC
AGC ACC CAT TTA AGA CAT TAG AGC ACC TCA TAT
CAC AGG ACG GTG CTT GGG TAC AAT TTA AAA TAA

本発明の第2の目的は、ラット肝P450c:、をコード遺伝子を含む粗換え体DNAを提供することにある。好ましいDNAは、宿主細胞内で自己増殖可能な、すなわち、自己増殖するに必要な塩基配列を含むDNAであり、特に好ましいのは、本明細帯でpLMT25と命名したものである。さらにエード発明の第3の目的は、ラット肝P450c:、をコードする塩基配列を含み、微生物細胞内で自己増殖可能なDNAを保持する形質伝換微生物を提供する

ことにある。特に好ましい微生物は本明細書中で、 E. coli JN105/pLNT25 と命名したものである。

一般に、遺伝子組換え技術により、特定の酵素 あるいは蛋白質を発現させるためには、次の工程 が必要である。

(!) 目的とする酵菜をコードするDNA断片の調

一般に、ある酵素をコードする遺伝子断片の調製は、その酵素に対応した塩基配列を含む遺伝子を供与体細胞から取り出し、制限酵素などで処理することにより、行なうことができるが、真核生物細胞の遺伝子はそのままでは原核生物中で発現しないことが多いので、mRNAを調製し、これに相補的なcDNAを作製する方が便利である。

本発明のラット肝P450c:、をコードする遺伝子は、ラット肝から調製した BRNAを用いて、ラムダg(!!をベクターとする cDNAライブラリーを作製し、このライブラリーをP450c:、に対する抗体を用いた免疫化学的手法によりスクリーニングして取得した。しかしながら、cDNAのクローニング方法は、

これに限るわけでなく、例えば、mRNAから逆転写 酵素により作製した2本鎖cDNAをホモポリマー法 で、pBR322などのベクターに挿入する方法、Okay ama-Bergのクローニングベクター(ファルマシア 社)など市販のクローニングベクターを用いる方 法など、いずれの方法でもよい。

また、cDNAの選抜方法に関しても、免疫化学的手法のほかに、合成DNAを用いたハイブリダイゼーションによるスクリーニング法、ポジティブハイブリダイゼーショントランスレーションアッセイを用いたスクリーニング法、目的とする酵類であることにより、P450c.,をコードする遺伝子であることを確認することができる。

#### (2) 組換え体DNAの製造

目的とする遺伝子を含むDNA断片は、そのまま ま宿主(微生物)細胞に入れても増殖しないので、 プラスミドのような細胞内で増殖可能な染色体外 遠伝子をベクターとして、組換えば内の複製にする。ベクターとしては、宿主細胞内での複製に必要な遺伝情報を含み、自律的に増殖を含み、自律的ののできるがののであって、自体出するである。であり、検出可能なマーが市販べクターがおり、のBR3 22、pUC19 などが利用できる。ベクターののDNAの挿入方法は公知である。

# (3) 形質転換体の製造および発現

租換え体のPNAを適当細胞、例えば開発のMAを適当細胞、例えば、動物細胞などは、P450cm、P450cm、の放生物細胞などは、P450cm

以下に実施例をあげ、本発明をより詳細に説明する。本発明は以下の実施例にのみ限定されるものではなく、本発明の技術分野における通常の変更をすることができることはいうまでもない。

### 実施例1 ラット肝mRNAの調製

4 Tu.

ウイスター系 進性ラットの肝約1 g をただちに
10 mN 酢酸ナトリウム(pH 4~5)、 1 mM DTT、
20 mN EDTA を含む 8M グアニジン塩酸溶液30 mlとともに、ポリトロンナイザーを用いてもそりナイズした。ホモジネートを、4,000 rpm 10 分間遠心した。からでは10 mlのでは10 が容のエタノールを加え、よく機能したのででは10分間保治した。4,000 rpm、15分間のより得られる沈澱を回収し、再び8Mグアニン分離により得られる沈澱を回収し、再び8Mグアニンの流流に20 で60分間保治した。4,000 rpm、10分間 遠心分離し得られる 次級に対した。4,000 rpm、10分間 水に溶解した。2 倍容のエタノールを加え、-20 水に溶解した。5 倍容のエタノールを加え、-20 で15分間保治したのち、次級を回収し、再び9.

母での発現には、PGKプロモーター、ADHプロモーター、GALIO プロモーターなどを含む発現ベクターが使用可能であり、また、動物細胞での発現には、SV40プロモーターを含む発現ベクターなどが利用できる。

(実施例)

5 ㎡の厳密水に溶解した。これに 0.5 ㎡、3M酢酸ナトリウム (pH 4~5)を加え、さらに 20㎡のエタノールを添加し、-20℃ 15 分間保冷した。遠心分離により沈澱を回収し、エタノールで洗浄後、パキュームオーブンで乾燥させたのち、滅菌水に容解した。

# 実施例 2 cDNAライブラリーの作製

調製したmRNAからのcDNA合成は、逆転写酵素に よるmRNAに相補的なcDNAの合成、リポヌクレアー

ゼHによるRNA鎖へのニックとギャップの導入、 大腸関DNAポリメラーゼ上による修復合成反応 を利用して行なった。反応はすべてファルマシア 社から市販されている c J N A 合成キットを用いて、 そのプロトコールに従った。すなわち、約5 μg のポリ (A) RNAをエッペンドルフ音にとり返 菌水を加えて全容を20μℓとした。これを65 ℃で10分間加熱したのち、氷中で急冷した。フ ァーストストランドリアクションミックス( Firs t-strand Reaction Mix)12μ l にOTT 溶液 l μ l を加え、ついで上記無変性RNA を加えたのち、37 ℃で!時間保温した。これをセカンドストランド リアクションミックス (Second-Strand Reaction nix) 6 7 μ ℓ に添加し、 1 2 ℃で 1 時間、続い て22℃で1時間保温した。さらに、Klenow酵素 1 μℓを添加したのち、37℃で30分保冷した。 反応退液を100μ 2 のフェノール・クロロホル ム(1:1) で処理したのち、水相を Sephacryl® S-200 のスパンカラムにかけ、cDNAを回収した。 回収したcDNAに、EcoRIアダプター5 μℓ、ATP

クリーニング法を実施した。抗体は、精製P450c. 、標品をRibiアジュパントと混合し、Balb/c系雌 性マウスを免疫することにより、調製した。 作 製した cDNAライブラリーを、プレートあたり10° 個のプラークが生成するように広げた。プレート に、あらかじめ 1 0 aM lPTG(イソプロピル B-D-チオガラクトピラノシド) に没し、風乾して おいたニトロセルロースフィルターを重ね、37 ℃で3時間、ついで、4℃で1時間インキュペー トした。プレートからはがしたフィルターを、T BS (50mM トリス塩酸、pH8.0 、150mM NaCl) で 洗净後、3%ゼラチンを含むTBS 中にフィルター を浸し、室温で終夜インキュペートした。フィル クーを 0.05% ツイン 20を含むTBS 中で15分間ずつ 6 回洗浄した。ついで、「\*\* 「標識抗マウス [gG を 添加したIXゼラチンを含むTBS 中に浸し、室温で 2 時間インキュペートしたのち、0.05% ゼラチン を含むTBS で1回、再び0.05% ツイン20を含むTB S 中で1 回答々洗浄し、フィルターを風乾した。 フィルターは、X級フィルムはさんで-80 ℃で終

続いて、アマーシャム社から市販されているcD NAクローニングシステム A gt 11に添付されたパッケージングエクストラクトを用いて、インビトロパッケージングを行ない、大腸菌 Y1090 株に感染させることにより、cDNAライブラリーを作製した。パッケージングの方法は、製品に添付されたプロトコールに従った。

実施例 3 <u>P450cz</u>, <u>cDNA クローンのスクリーニング</u>

cDNAライブラリーからのP450ci, cDNA クローンの選抜には、P450ci, に対する抗体を用いたス

#### 夜露光した。

作製した cDNAライブラリーの 1. 4 × 10° ブラークについて、上記スクリーニングを実施した結果、10 コのポジティブ ブラークを得た。これらのブラークからファージ DNA を調製し、 EcoRi で切断することにより、 cDNAインサートを回収し、pUC 1 9 の EcoR! 部位にサブクローニングした。これらのうち、最長の cDNAインサート (1.9kb)を含むクローンを pLMT25と命名した。

#### 実施例 4 pLMT25の制限酵素地図の作製

上記プラスミドを保持する大腸 関 J M 105/PLMT25 を 5 0 μg / ペアンピシリンを含むし培地(1 ℓ中にバクトトリプトン 1 0 g 、 酵母エキストラクト 5 g 、 NaC ℓ 1 0 g を含む)中で培養し、バーンボイムードリの方法に従って、プラスミド D N A を調製した。プラスミド D N A は、種々の制限酵素で切断し、切断 D N A 断片のサイズを 0.8~1.0 % アガロースゲル電気泳動で分析した。その結果、第 2 図に示す制限酵素地図を得た。

実施例 5 cDNAインサートの塩基配列の決定およ

# びラット肝臓P450c;, のアミノ酸配列

cDNAインサート 1.9 Kb の塩基配列を決定した。 pUC 19プラスミドのプライマーあるいは合成 D NAをプライマーとして、7ーデアザ dGTPおよび シークエナーゼを用いたジデオキシ法により塩基 配列を決定した。

精製ラット肝 P450c;s(ジャーナル オブ バイオロジカル ケミストリー、 263巻,14256-14260 頁にその方法を記載)のN末端アミノ酸配列をエ

コンドリアのビタミンD. 25位水酸化酵素と5 β-コレスタン-3 α, 7 α, 1 2 α-トリオー ル27位水酸化酵素は酵素学的に同一のP450分子 種と考えられている。したがって、本発明で決定 したアミノ酸配列はラット肝ミトコンドリアのビ タミンD:の25位水酸化反応を触媒するP450c:: に相当することが明らかになった。

. .. \*

ドマン法により決定した結果、N末端から Ala-lle-Pro-Ala-Ala-の配列を読みとることができた。この配列は、第1図に示すアミノ酸配列の33番目から37番目と完全に一致した。したがって、アミノ番残基33番目から533番目までの501アミノ酸残基がP450cr、をコードする領域であることが判明した。また、この501アミノ酸の配列中には、すべてのP450分子種で保存されている、へム結合に関与するシステイン残基が479アミノ酸残基目に見出され、その前後のアミノ酸配列も他のP450分子種とよく似ていた。

決定したラット肝P450c11のアミノ酸配列について、他の蛋白質との相同性を、NBRFデークベースを用いて比較した。その結果、Anderssonらが報告したウサギ肝ミトコンドリアの5 & ーコレスタンー3 a. 7 a. 12 a ートリオールの26 (あるいは27)位水酸化を触媒するP450分子種と1、30%以上の相同性は見られなかった。本発明者らの研究から、ラット肝ミト

57.182ダルトン(5 0 1 アミノ酸残基)であるこ. とが明らかになった。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図は、pLNT25のcDNAインサート部分の塩基配列と、それから推定されるラット肝P450c.1、のアミノ酸配列を示す。P450c.1、のコーディング領域は、塩基番号 5 9 から1657番目に相当する。強な、このうち、塩基番号 155 から1657番目が成立た、このうち、塩基番号 155 から1657番目がが立また、口側の切断位置を、また、下線を通したシグナル配列の切断位置を、また、下線を通したの下に対したのははないでは、P450で配列の保存されたへム結合領域に破線を施した。

第2図は、ラット肝P450cccをコードするcDNA クローンptMT25の制限酵素地図を示す。図中、太い黒線は本酵素をコードするDNA領域を示す。 また、図中の矢印は、DNA塩基配列を決定した 方向および領域を示す。

#### 第1図(その1)

#### 第1図(その2)

#### 第1図(その3)

第2图

